## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

#### (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 27. März 2003 (27.03.2003)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 31/46, 31/137, A61P 11/06, 11/08

WO 03/024452 A1

PCT/EP02/09974 (21) Internationales Aktenzeichen:

(74) Gemeinsamer Vertreter: BOEHRINGER INGEL-HEIM PHARMA KG; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(22) Internationales Anmeldedatum:

6. September 2002 (06.09.2002)

Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR,

(25) Einreichungssprache:

CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(26) Veröffentlichungssprache:

Dentsch Deutsch

> (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(30) Angaben zur Priorität: 102 09 243.5

101 45 438.4 14. September 2001 (14.09.2001) DE 4. März 2002 (04.03.2002) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim am Rhein (DE).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (mar für US): LINZ, Günter [DE/DE]; Eschenweg 6, 88441 Mittelbiberach (DE). SOYKA, Rainer [DE/DE]; Geschwister-Scholl-Strasse 43, 88400 Biberach (DE)

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: NOVEL MEDICAMENTS FOR INHALATION

(54) Bezeichnung: NEUE ARZNEIMITTEL ZUR INHALATION

(57) Abstract: The invention relates to novel medicament compositions based on tiotropium salts and poorly soluble salmeterol salts. The invention also relates to a method for the production of said compositions and to the use thereof for treating diseases of salts. The invention also relates to a method for the production of said compositions and to the use thereof for treating diseases of the respiratory tract.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft neuartige Arzneimittelkompositionen auf der Basis von Tiotropiumsalzen und schwerlöslichen Salzen des Salmeterols, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung bei der Therapie von Atemwegserkrankungen.

WO 03/024452

## Neue Arzneimittel zur Inhalation

PCT/EP02/09974

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Arzneimittel zur Inhalation auf der Basis von Tiotropiumsalzen und schwerlöslichen Salzen des Salmeterols, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung bei der Therapie von Atemwegserkrankungen.

#### Hintergrund der Erfindung

Die Verbindung Tiotropiumbromid, ein Salz des Tiotropiums, ist aus der Europäischen Patentanmeldung EP 418 716 A1 bekannt und weist die folgende chemische Struktur auf:

Diese Verbindung kann auch auch durch den chemischen Namen (1α,2β,4β,5α,7β)-7-[(hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0<sup>2-t</sup>] nonane-bromid bezeichnet werden und besitzt wertvolle pharmakologische Eigenschaften. Die Bezeichnung Tiotropium ist im Rahmen der vorliegenden Erfindung als Bezugnahme auf das freie Kation zu verstehen.

Sie, wie auch andere Salze des Tiotropiums, stellt ein hochwirksames
Anticholinergikum dar und kann deshalb bei der Therapie von Asthma oder COPD
(chronic obstructive pulmonary disease = chronisch obstruktive Lungenerkrankung)
einen therapeutischen Nutzen entfalten.

15

25

30

Die Applikation von Tiotropiumsalzen erfolgt vorzugsweise auf inhalativem Wege. Hierbei können geeignete Inhaltionspulver, die in geeignete Kapsein (Inhaletten) abgefüllt mittels entsprechender Pulverinhalatoren appliziert werden, zum Einsatz kommen. Alternativ dazu kann eine inhalative Anwendung auch durch Applikation geeigneter Inhalationsaerosole erfolgen. Hierzu zählen auch pulverförmige Inhalationsaerosole, die beispielsweise HFA134a, HFA227 oder deren Gemisch als Treibgas enthalten. Die inhalative Applikation kann ferner mittels geeigneter Lösungen des Tiotropiumsalzes erfolgen.

WO 03/024452

10

15

20

25

30

35

2

# Detaillierte Beschreibung der Erfindung

Überraschenderweise wurde gefunden, daß ein unerwartet vorteilhafter therapeutischer Effekt, insbesondere ein synergistischer Effekt bei der Behandlung von entzündlichen oder obstruktiven Atemwegserkrankungen beobachtet wird, wenn ein oder mehrere Tiotropiumsalze (1) in Kombination mit ein oder mehreren schwerlöslichen Salmeterolsalzen (2) zur Anwendung gelangen, wobei die Salmeterolsalze 2 in Wasser eine Löslichkeit von 0,1 mg/ml oder weniger, bevorzugt 0,05 mg/ml oder weniger, besonders bevorzugt 0,035 mg/ml oder weniger aufweisen. Diese im Rahmen der vorliegenden Erfindung zur Anwendung gelangenden Salmeterolsalze 2 sind insbesondere durch eine hohe lokale Verträglichkeit gekennzeichnet.

Hierdurch lassen sich beispielsweise unerwünschte Nebenwirkungen, die häufig bei der Applikation von β-Mimetika, wie Salmeterol, am Menschen beobachtet werden deutlich verringern. Als zentrale Nebenwirkungen von β-Mimetika seien beispielsweise allgemeine Unruhe, Erregung, Schlaflosigkeit, Angst, Fingerzittern, Schweißausbrüche und Kopfschmerzen genannt.

Dementsprechend betrifft die vorliegende Erfindung Arzneimittelkombinationen gekennzeichnet durch den Gehalt an einem oder mehreren, bevorzugt einem Tiotropiumsalz (1) in Kombination mit einem oder mehreren, bevorzugt einem schwerlöslichen Salmeterolsalz (2), wobei das Salmeterolsalz 2 in Wasser eine Löslichkeit von 0,1 mg/ml oder weniger, bevorzugt 0,05 mg/ml oder weniger, besonders bevorzugt 0,035 mg/ml oder weniger aufweist.

Die Bezeichnung Tiotroplum ist im Rahmen der vorliegenden Erfindung als Bezugnahme auf das freie Kation (1') zu verstehen. Eine Bezugnahme auf Salmeterol ist im Rahmen der vorliegenden Erfindung als Bezugnahme auf die freie Base (2') zu verstehen. Die Herstellung von Salmeterol wurde erstmals in der britischen Patentschrift GB 2140800 beschrieben, auf die hiermit inhaltlich Bezug genommen wird.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen sind überraschenderweise ferner sowohl durch einen raschen Wirkungseintritt, als auch durch eine langandauemde Wirkdauer gekennzeichnet. Dies ist von hoher Bedeutung für das Wohlbefinden des Patienten, da er einerseits nach Applikation der Kombination eine rasche Verbesserung seines Zustands verspürt und andererseits aufgrund der langen Wirkdauer eine einmal pro Tag erfolgende Applikation ausreichend ist.

Die vorstehend genannten Effekte werden sowohl bei gleichzeitiger Applikation innerhalb einer einzigen Wirkstoffformulierung als auch bei sukzessiver Applikation der beiden Wirkstoff in getrennten Formulierungen beobachtet. Erfindungsgemäß bevorzugt ist die gleichzeitige Applikation der beiden Wirkstoffbestandteile in einer einzigen Formulierung.

Ein Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft ein Arzneimittel, welches ein oder mehrere Tiotropiumsalze (1) und ein oder mehrere Salmeterolsalze (2), gegebenfalls in Form ihrer Solvate oder Hydrate enthält. Hierbeit können die Wirkstoffe entweder gemeinsam in einer einzigen Darreichungsform oder in zwei getrennten Darreichungsformen enthalten sein. Erfindungsgemäß bevorzugt sind Arzneimittel, die die Wirkstoffe 1 und 2 in einer einzigen Darreichungsform enthalten.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft ein Arzneimittel, welches neben therapeutisch wirksamen Mengen von 1 und 2 einen pharmazeutisch verträglichen Hilfsstoff enthält. Ein Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft ein Arzneimittel, welches neben therapeutisch wirksamen Mengen von 1 und 2 keinen pharmazeutisch verträglichen Hilfsstoff enthält.

- Die vorliegende Erfindung betrifft ferner die Verwendung von 1 und 2 zur Herstellung eines therapeutisch wirksame Mengen von 1 und 2 enthaltenden Arzneimittels zur Behandlung von entzündlichen oder obstruktiven Atemwegserkrankungen, insbesondere von Asthma oder COPD durch simultane oder sukzessive Applikation.
- 25 Die vorliegende Erfindung zielt ferner auf die simultane oder sukzessive Verwendung therapeutisch wirksamer Dosen der Kombination vorstehender Arzneimittel 1 und 2 zur Behandlung von entzündlichen oder obstruktiven Atemwegserkrankungen, insbesondere von Asthma oder COPD.
- Unter den im Rahmen der vorliegenden Erfindung einsetzbaren Tiotropiumsalzen 1 sind die Verbindungen zu verstehen, die neben Tiotropium als Gegenion (Anion) Chlorid, Bromid, Iodid, Methansulfonat, para-Toluolsulfonat oder Methylsulfat enthalten. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind von allen Tiotropiumsalzen das Methansulfonat, Chlorid, Bromid oder Iodid bevorzugt, wobei dem Methansulfonat oder dem Bromid besondere Bedeutung zukommt. Von erfindungsgemäß herausragender Bedeutung ist das Tiotropiumbromid. Die Tiotropiumsalze 1 können gegebenenfalls in Form ihrer Solvate und Hydrate zum Einsatz gelangen. Besonders bevorzugt werden dabei die Hydrate verwendet. Von allen Hydraten der erfindungsgemäß einsetzbaren Tiotropiumsalze 1 wird im

WO 03/024452

4

Rahmen der vorliegenden Erfindung besonders bevorzugt das kristalline Tiotropiumbromidmonohydrat verwendet, welches in der WO 02/30928 beschrieben ist. Auf diese Internationale Patentanmeldung wird an dieser Stelle vollinhaltlich Bezug genommen.

Unter schwerlöslichen Salzen des Salmeterols 2 werden erfindungsgemäß pharmazeutisch verträgliche Salze des Salmeterols verstanden, die in Wasser eine Löslichkeit 0,1 mg/ml oder weniger, bevorzugt 0,05 mg/ml oder weniger, besonders bevorzugt 0,035 mg/ml oder weniger aufweisen.

Salmeterol weist ein Chiralitätszentrum auf. Die vorliegende Erfindung umfaßt die Salze 2 in racemischer oder enantiomerenreiner Form. Hierbei kommt sowohl dem (R)- als auch dem (S)-Enantiomer eine besondere Bedeutung zu. Ferner können im Rahmen der vorliegenden Erfindung die Salze 2 in Form der nicht racemischen Gemische der beiden Enantiomere eingesetzt werden.

Die Herstellung der Salmeterolsalze 2 ausgehend von der freien Base des Salmeterols erfolgt gemäß oder in Analogie zu im Stand der Technik für die Bildung von Säureadditionssalzen bekannten Verfahren. Sie beinhaltet die Umsetzung der freien Base Salmeterol 2' mit den entsprechenden Carbonsäuren in geeigneten Lösemitteln, vorzugsweise in organischen Lösemitteln. Hierzu wird die gewünschte Säure vorzugsweise zunächst in einem organischen Lösemittel, besonders bevorzugt einem Lösemittel ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Ethylacetat, Methanol, Ethanol, iso-Propanol und Diethylether oder Mischungen davon aufgenommen. Gegebenenfalls können die vorstehend genannten Lösemittel auch in Mischungen mit tert.-Butylmethylether oder Cyclohexan zum Einsatz gelangen. Gegebenenfalls werden die in einem der vorstehend genannten Lösemittel aufgenommenen Säuren unter Erwärmen, vorzugsweise unter Erwärmen bis zur Siedetemperatur des Lösemittels gelöst. Zu dieser Lösung wird Salmeterol 2', gegebenenfalls gelöst in einem der vorstehend genannten Lösemittel zugegeben. Aus der erhaltenen Lösung werden die Salze 2 gegebenenfalls unter Abkühlen kristallisiert und isoliert.

Erfindungsgemäß bevorzugt sind die schwerlöslichen Salmeterolsalze 2

30

5

10

20

25

ausgewählt aus der Gruppe:

4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amlno]-methyl]-1,3-benzoldimethanolbiphenyl-4-carboxylat-salz;

4-Hydroxy-c1<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-chlorsalicylat-salz;

4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1;3-benzoldimethanol-2,4-dihydroxybenzoat-salz;

4-Hydroxy-α<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2-hydroxy-3-naphtoat-salz;

4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenyibutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-1-hydroxy-2-naphtoat-salz;

4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-salicylat-salz;

Ferner bevorzugt werden erfindungsgemäß als schwerlösliche Salmeterolsalze 2 jene Salze in die erfindungsgemäßen Arzneimittelkombinationen eingesetzt, die durch Umsetzung der freien Base des Salmeterols 2 mit einer oder mehrerer, bevorzugt einer der nachfolgend genannten Säuren erhalten werden:

Lösemittel (zur Salzbildung)	Schmelzpunkt 2 in °C (gemäß DSC)	
Essigsäureethylester	122	
Diethylether	108	
Diethylether	80	
	102	
	89	
	116	
	(zur Salzbildung) Essigsäureethylester	

	6	
4-Phenylzimtsäure	Essigsäureethylester	109
Biphenyl-2-carbonsäure	Essigsäureethylester	127
4-Trifluormethylzimtsäure	Essigsäureethylester	125
9-Fluorenylidenessigsäure	Essigsäureethylester	88
3-(2-Naphthyl)acrylsäure	Essigsäureethylester	97
3-(1-Naphthyl)acrylsäure	Essigsäureethylester	77
1-Naphthoesäure	Essigsäureethylester	120
2.6-Dichlorbenzoesäure	Essigsäureethylester	103
3,4-Dichlorbenzoesäure	Essigsäureethylester	115
3,5-Dichlorbenzoesäure	Essigsäureethylester	110
4-Brombenzoesäure	Essigsäureethylester	115
4-Trifluormethylbenzoesäure	Essigsäureethylester	. 125
	Essigsäureethylester	85-90
4-Isopropylbenzoesäure	Essigsäureethylester	95
4-tertButylbenzoesäure	Essigsäureethylester	113
3-(3-Indolyl)acrylsäure	Essigsäureethylester	138
2,4-Dichlorzimtsäure	Essigsäureethylester	i.,i 82
2,6-Dichlorzimtsäure	Essigsäureethylester	88
2,5-Dimethoxy-zimtsäure	Essigsäureethylester	94
2-Trifluormethylzimtsäure	Essigsäureethylester	92
3-Trifluormethylzimtsäure	Essigsäureethylester	90
3-Chlorzimtsäure	Essigsäureethylester	116
3,4-Dichlorzimtsäure	Essigsäureethylester	1.1 127
4-Bromzimtsäure	Essigsäureethylester	123
4-Chlorzimtsäure	Essigsäureethylester	98
4-Methoxyzlmtsäure	Essigsäureethylester	113
4-Fluorzimtsäure	Essigsäureethylester	82
4-Isopropylzimtsäure	Essigsäureethylester	. 93
4-tertButylzimtsäure	Essigsäureethylester	77
2,6-Difluorzimtsäure	Essigsaureethylester	121
2,4-Difluorzimtsäure	Essigsaureethylester	102
3,4-Difluorzimtsäure		120
2,4,5-Trifluorzimtsäure	Essigsäureethylester	107
3,4,5-Trifluorzimtsäure	Essigsäureethylester	118
3-Methoxysalicylsäure	Essigsäureethylester	113
4-Methoxysalicylsäure	Essigsäureethylester	113
5-Methoxysalicylsäure	Essigsäureethylester	116
4-Methylsalicylsäure	Essigsäureethylester	
5-Aminosalicylsäure	Essigsäureethylester/	146

WO 03/024452 PCT/EP02/09974

	7		
	Isopropanol		
3-Chlorsalicylsäure	Essigsäureethylester	108	
5-Sulfosalicylsäure	Essigsäureethylester/	129	
5-Acetylsalicylsäure	Essigsäureethylester	80	
3,5-Diiodsalicylsäure	Essigsäureethylester	133	
Isochinolin-1-carbonsäure	Essigsäureethylester	105	
9-Fluorencarbonsäure	Essigsäureethylester	90	
9-Fluorenon-1-carbonsäure	Essigsäureethylester	136	

Essigsäureethylester

Essigsäureethylester

115

104

Erfindungsgemäß von besonderer Bedeutung sind im Rahmen der erfindungsgemäßen Arzneimittelkombinationen die schwerlöslichen Salmeterol-Salze 2 ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus:

3,5-Diisopropyl-salicylsäure

Diflunisal

10

4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(44-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-phenylcinnamat-Salz 2.1:

1.35 g (6 mmol) 4-Phenylzimtsäure wird In 75 mL Essigsäureethylester unter Erwärmen zum Rückfluß gelöst. Zu dieser Lösung gibt man eine warme Lösung von 2.5 g (6 mmol) Salmeterol in 25 mL Essigsäureethylester. Man läßt die Lösung abkühlen und rührt 16 h bei Raumtemperatur. Die Suspension wird filtriert, der Niederschlag mit Essigsäureethylester und tert.-Butylmethylether gewaschen und im

Vakuum bei 25-30°C getrocknet. Man erhält 3.47 g der Titelverbindung als farblosen Feststoff, Schmelzpunkt: 109°C;

In analagoer Art und Weise wurden die nachfolgenden Verbindungen hergestellt:

5

4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-trifluoromethyl-cinnamat-Salz <u>2.2;</u> Schmelzpunkt: 125°C;

 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3,4dichlor-cinnamat-Salz 2.3;

Schmelzpunkt: 116 °C;

4-Hydroxy-α<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2,4dichlor-cinnamat-Salz **2.4**; Schmelzpunkt: 183°C;

4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanolcinnamat-Salz 2.5;

20 Schmelzpunkt: 89°C;

4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3-(2-naphthyl)acrylat-Salz <u>2.6</u>; Schmelzpunkt: 97°C;

25

4-Hydroxy-α<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1;3-benzoldimethanol-3-(1-naphthyl)acrylat-Salz <u>2.7;</u> Schmelzpunkt: 77°C;

30 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenyibutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2,6-dichlor-cinnamat-Salz <u>2.8</u>;
 Schmelzpunkt: 82°C;

4-Hydroxy-c¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2,5-dimethoxy-cinnamat-Salz 2.9:

Schmelzpunkt: 88°C;

 $\label{eq:4-hydroxy-} 4-\text{Hydroxy-}\alpha^{l}-\text{[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2-trifluoromethyl-cinnamat-Salz~\underline{2.10};$ 

Schmelzpunkt: 94°C;

- $\label{eq:continuous} 4-\text{Hydroxy-}\alpha^1-[[[6-(4-\text{phenylbutoxy})-\text{hexyl}]-\text{amino}]-\text{methyl}-1,3-\text{benzoldimethanol-3-trifluoromethyl-cinnamat-Salz}\ \underline{2.11}.$
- 5 Schmelzpunkt: 92°C;

10

- 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3-chlor-cinnamat-Salz <u>2.12</u>; Schmelzpunkt: 90°C;
- 4-Hydroxy-α<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-brom-cinnamat-Saiz <u>2.13</u>: Schmelzpunkt: 127°C;
- 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-chlor-cinnamat-Salz 2.14;
   Schmelzpunkt: 123°C;
   4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-methoxy-cinnamat-Salz 2.15;
  - Schmelzpunkt: 98°C;

    4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4fluor-cinnamat-Salz 2.16;
- 25 Schmelzpunkt: 113°C;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-isopropyl-cinnamat-Salz <u>2.17;</u> Schmelzpunkt: 82°C;
  - 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-tert-butyl-cinnamat-Salz 2.18; Schmelzpunkt: 93°C;
- 35 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2,4-difluor-cinnamat-Salz 2.19; Schmelzpunkt: 121°C;

 $\label{eq:4-hydroxy-alpha-eq} 4- \mbox{Hydroxy-all-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3,4-difluor-cinnamat-Satz ~~\underline{2.20};$ 

Schmelzpunkt: 102°C;

20

 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2,4,5-trifluor-cinnamat-Salz <u>2.21;</u>
 Schmelzounkt: 120°C;

4-Hydroxy-α<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3,4,5-trifluor-cinnamat-Salz <u>2.22</u>; Schmelzpunkt: 107°C;

Von erfindungsgemäß gleichrangiger Bedeutung sind im Rahmen der erfindungsgemäßen Arzneimittelkombinationen die schwerlöslichen Salmeterol-Salze 2 ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus:

4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-5-. (2,4-diffuorphenyl)salicylat-Salz 2.23:

30 g Salmeterol wird unter Erwärmen zum Rückfluß in 300 mL Essigsäureethylester gelöst. Zu dieser Lösung gibt man 18.3 g 5-(2,4-difluorphenyl)salicylsäure (Diflunisal). Man läßt die Lösung auf Raumtemperatur abkühlen. Die Suspension wird abfiltriert, der Niederschlag mit Essigsäureethylester gewaschen und im Vakuum bei 35°C getrocknet. Man erhält 46 g des Titelsalzes als farblosen Feststoff Schmelzpunkt: 104°C

In analagoer Art und Weise wurden die nachfolgenden Verbindungen hergestellt:

 $\label{eq:def-def-def} \begin{tabular}{ll} 4-Hydroxy-$\alpha^1-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3,5-diisopropyl-salicylat-Salz~$\underline{2.24}$; \end{tabular}$ 

Schmelzpunkt: 115°C;

- 5 4-Hydroxy-a<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-chlor-salicylat-Salz <u>2.25</u>; Schmelzpunkt: 123°C;
- 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3,5-dichlor-salicylat-Salz 2.26;
   Schmelzpunkt: 108°C;
- 15 Schmelzpunkt: 102°C;

- 4-Hydroxy-α<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3-methoxysalicylat-Salz <u>2.28;</u>
  Schmelzpunkt: 118°C;
- 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-methoxysalicylat-Salz <u>2.29;</u>
  Schmelzpunkt: 113°C;
- 25 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-5-methoxysalicylat-Salz <u>2.30</u>;
  Schmelzpunkt: 114°C;
- 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4methylsalicylat-Salz <u>2.31</u>; Schmelzpunkt: 116°C;
  - $\label{eq:4-hydroxy-a-1-limit} 4-\text{Hydroxy-}\alpha^1-\text{[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-5-aminosalicylat-Salz <math display="inline">\underline{2.32};$
- 35 Schmelzpunkt: 146°C;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3-chlorsalicylat-Salz <u>2.33;</u> Schmelzpunkt: 108°C;

PCT/EP02/09974 WO 03/024452 12

4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-5sulfo-salicylat-Salz 2.34;

Schmelzpunkt: 129°C;

5

20

4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-5acetylsalicylat-Salz 2.35; Schmelzpunkt: 80°C;

 $\hbox{$4$-Hydroxy-$\alpha$}^1-\hbox{$[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3,5-benzoldimethanol-3,$ diiodsalicylat-Salz 2.36; Schmelzpunkt: 133°C;

In den vorstehend genannten erfindungsgemäßen Salzen liegen die Base Salmeterol und die jeweils zum Einsatz gelangende Säure sofern nichts anderes angegeben ist, im molaren Verhaltnis Salmeterol:Säure 1:1 vor.

Die Identität der vorstehend genannten Verbindungen wurde mittels 1H-NMR-Spektroskopie und ESI-Massenspektrometrie bestätigt.

In den erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen aus 1 und 2 können die Bestandteile 1 und 2 in Form ihrer Enantiomere, Gemische der Enantiomere oder in Form der Racemate enthalten sein.

Die Verhältnisse, in denen die beiden Wirkstoffe 1 und 2 in die erfindungsgemäßen 25 Wirkstoffkombinationen eingesetzt werden können, sind variabel. Die Wirkstoffe 1 und 2 können gegebenfalls in Form ihrer Solvate oder Hydrate vorliegen. Je nach Wahl der Salze 1 bzw. 2 variieren die im Rahmen der vorliegenden Erfindung einsetzbaren Gewichtsverhältnisse aufgrund des unterschiedlichen Molekulargewichts der verschiedenen Salzformen. Den nachfolgend angegebenen Gewichtsverhältnissen wurden daher das Tiotropiumkation 1' sowie die freie Base des Salmeterols 2' zugrunde gelegt. Die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen können 1' und 2' in Gewichtsverhältnissen enthalten, die in einem Bereich von 1:300

bis 30:1, bevorzugt von 1:230 bis 20:1, besonders bevorzugt von 1:150 bis 10:1, ferner bevorzugt von 1:50 bis 5:1, besonders bevorzugt von 1:35 bis 2:1. 35 Erfindungsgemäß von besonderem Interesse sind Arzneimittel, enthaltend die Kombination aus 1' und 2' in einem Gewichtsverhältnis im Bereich von 1:25 bis 1:1. bevorzugt in einem Bereich von 1:10 bis 1:2, besonders bevorzugt in einem Bereich

von 1:5 bis 1:2.5.

Beispielsweise und ohne den Umfang der Erfindung darauf zu beschränken, können bevorzugte erfindungsgemäße Kombinationen aus 1 und 2 Tiotropium 1' und Salmeterol 2' in den folgenden Gewichtsverhältnissen enthalten: 1:40; 1:20; 1:11,1; 1:10: 1:5.6; 1:5; 1:2,8: 1:2.5; 1:1,4; 1:1,25; 1,44:1, 1.6:1.

Die Anwendung der erfindungsgemäßen Arzneimittel enthaltend die Kombinationen aus 1 und 2 erfolgt üblicherweise so, daß Tiotropium 1' und Salmeterol 2' gemeinsam in Dosierungen von 0,01 bis 10000µg, bevorzugt von 0,1 bis 2000µg, besonders bevorzugt von 1 bis 1000µg, ferner bevorzugt von 5 bis 500µg, erfindungsgemäß bevorzugt von 10 bis 200µg, bevorzugt von 20 bis 100µg, höchst bevorzugt von 30 bis 70µg pro Einmalgabe. Beispielsweise enthalten erfindungsgemäße Kombinationen aus 1 und 2 eine solche Menge an Tiotropium 1' und Salmeterol 2', daß die Gesamtdosierung pro Einmalgabe 30µg, 35µg, 45µg, 55µg, 60µg, 65µg, 90µg, 105µg, 110µg, 140µg oder ähnliches beträgt. Bei diesen Dosierungsbereichen sind die Wirkstoffe 1' und 2' in den vorhergehend beschriebenen Gewichtsverhältnissen enthalten.

Beispielsweise und ohne den Umfang der Erfindung darauf zu beschränken, können die erfindungsgemäßen Kombinationen aus 1 und 2 eine solche Menge an 20 Tiotropium 1' und Salmeterol 2' enthalten, daß pro Einmalgabe 5µg 1' und 25µg 2'. 5μg 1' und 50μg 2', 5μg 1' und 100μg 2', 5μg 1' und 200μg 2', 10μg 1' und 25μg 2', 10µg 1' und 50µg 2', 10µg 1' und 100µg 2', 10µg 1' und 200µg 2', 18µg 1' und 25µg 2', 18µg 1' und 50µg 2', 18µg 1' und 100µg 2', 18µg 1' und 200µg 2', 20µg 1' und 25µg 2', 20µg 1' und 50µg 2', 20µg 1' und 100µg 2', 20µg 1' und 200µg 2', 36µg 1' und 25µg 2', 36µg 1' und 50µg 2', 36µg 1' und 100µg 2', 36µg 1' und 200µg 2', 40µg 1' und 25µg 2', 40µg 1' und 50µg 2', 40µg 1' und 100µg 2' oder 40µg 1' und 200µg 2' appliziert werden.

Wird als erfindungsgemäß bevorzugte Kombination aus 1 und 2 diejenige Wirkstoffkombination verwendet, in der 1 Tiotropiumbromid bedeutet und in der 2 für eines der besonders bevorzugten Salze 2, das Salmeterol-4-phenylcinnamat (2.1) steht, entsprechen die vorstehend beispielhaft genannten pro Einmalgabe applizierten Wirkstoffmengen von 1' und 2' den nachfolgenden pro Einmalgabe applizierten Mengen an 1 und 2: 6µg 1 und 38,49µg 2, 6µg 1 und 76,98µg 2, 6µg 1 35 und 153,96μg **2**, 6μg **1** und 307,92μg **2**, 12μg **1** und 38,49μg **2**, 12μg **1** und 76,98μg 2, 12µg 1 und 153,96µg 2, 12µg 1 und 307,92µg 2, 21,7µg 1 und 38,49µg 2, 21,7µg 1 und 76,98µg 2, 21,7µg 1 und 153,96µg 2, 21,7µg 1 und 307,92µg 2, 24,1µg 1 und 38,49µg **2**, 24,1µg **1** und 76,98µg **2**, 24,1µg **1** und 153,96µg **2**, 24,1µg 1 und 307,92µg 2, 43,3µg 1 und 38,49µg 2, 43,3µg 1 und 76,98µg 2, 43,3µg 1 und

153,96µg <u>2</u>, 43,3µg <u>1</u> und 307,92µg <u>2</u>, 48,1µg <u>1</u> und 38,49µg <u>2</u>, 48,1µg <u>1</u> und 76,98µg 2, 48,1µg 1 und 153,96µg 2 oder 48,1µg 1 und 307,92µg 2.

Wird in der erfindungsgemäß bevorzugten Kombination aus 1 und 2, in der 2 für eines der erfindungsgemäß besonders bevorzugten Salze 2, das Salmeterol-4phenylcinnamat-salz (2.1) steht, als Komponente 1 beispielsweise das Tiotropiumbromidmonohydrat eingesetzt, entsprechen die vorstehend beispielhaft genannten pro Einmalgabe applizierten Wirkstoffmengen von 1 und 2 den nachfolgenden pro Einmalgabe applizierten Mengen an 1 und 2: 6,2µg 1 und 38,49µg **2**, 6,2µg **1** und 76,98µg **2**, 6,2µg **1** und 153,96µg **2**, 6,2µд **1** und 307,92µд 2, 12,5µg 1 und 38,49µg 2, 12,5µg 1 und 76,98µg 2, 12,5µg 1 und 153,96µg 2, 12,5µg <u>1</u> und 307,92µg <u>2</u>, 22,5µg <u>1</u> und 38,49µg <u>2</u>, 22,5µg 1 und 76,98µg <u>2</u>, 22,5µа 1 und 153,96µg 2, 22,5µg 1 und 307,92µg 2, 25µg 1 und 38,49µg 2, 25µg 1 und 76,98µg **2**, 25µg **1** und 153,96µg **2**, 25µg **1** und 307,92µg **2**, 45µg **1** und 38,49µg **2**, 15 45µg <u>1</u> und 76,98µg <u>2</u>, 45µg <u>1</u> und 153,96µg <u>2</u>, 45µg <u>1</u> und 307,92µg <u>2</u>, 50µg <u>1</u> und 38,49µg <u>2</u>, 50µg <u>1</u> und 76,98µg <u>2</u>, 50µg <u>1</u> und 153,96µg <u>2</u> oder 50µg <u>1</u> und 307,92µg 2.

Die Applikation der erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen aus 1 und 2 erfolgt 20 bevorzugt auf inhalativem Wege. Hierzu müssen die Bestandteile 1 und 2 in inhalierbaren Darreichungsformen bereitgestellt werden. Als inhalierbare Darreichungsformen kommen insbesondere Inhalationspulver in Betracht. Erfindungsgemäße Inhalationspulver enthaltend die Wirkstoffkombination aus 1 und 2 können allein aus den genannten Wirkstoffen oder aus einem Gemisch der genannten Wirkstoffe mit physiologisch verträglichen Hilfsstoffen bestehen. Die erfindungsgemäßen Darreichungsformen können die Wirkstoffkombination aus  $\underline{\mathbf{1}}$ und 2 entweder gemeinsam in einer oder in zwei getrennten Darreichungsformen enthalten. Diese im Rahmen der vorliegenden Erfindung bevorzugt einsetzbaren Darreichungsformen werden im nachfolgenden Teil der Beschreibung detailliert beschrieben.

# Inhalationspulver enthaltend die erfindungsgemäßen Wirkstoffkombinationen aus 1 und 2:

Die erfindungsgemäßen Inhaltionspulver können  $\underline{1}$  und  $\underline{2}$  entweder allein oder im Gemisch mit geeigneten physiologisch unbedenkliche Hilfsstoffen enthalten. 35

Sind die Wirkstoffe 1 und 2 im Gemisch mit physiologisch unbedenklichen Hilfsstoffen enthalten, können zur Darstellung dieser erfindungsgemäßen Inhalationspulver die folgenden physiologisch unbedenklichen Hilfsstoffe zur

PCT/EP02/09974 WO 03/024452 15

Anwendung gelangen: Monosaccharide (z.B. Glucose oder Arabinose), Disaccharide (z.B. Lactose, Saccharose, Maltose), Oligo- und Polysaccharide (z.B. Dextrane). Polyalkohole (z.B. Sorbit, Mannit, Xylit), Salze (z.B. Natnumchlorid, Calciumcarbonat) oder Mischungen dieser Hilfsstoffe miteinander. Bevorzugt gelangen Mono- oder Disaccharide zur Anwendung, wobei die Verwendung von Lactose oder Glucose, insbesondere, aber nicht ausschließlich in Form ihrer Hydrate, bevorzugt ist. Als besonders bevorzugt im Sinne der Erfindung gelangt Lactose, höchst bevorzugt Lactosemonohydrat als Hilfsstoff zur Anwendung.

Die Hilfsstoffe weisen im Rahmen der erfindungsgemäßen Inhaltionspulver eine maximale mittlere Teilchengröße von bis zu 250µm, bevorzugt zwischen 10 und 150µm, besonders bevorzugt zwischen 15 und 80µm auf. Gegebenenfalls kann es sinnvoll erscheinen, den vorstehend genannten Hilfststoffen feinere Hilfsstofffraktionen mit einer mittleren Teilchengröße von 1 bis 9µm beizumischen. Letztgenannte feinere Hilfsstoffe sind ebenfalls ausgewählt aus der vorstehend genannten Gruppe an einsetzbaren Hilfsstoffen. Schließlich wird zur Herstellung der erfindungsgemäßen Inhaltionspulver mikronisierter Wirkstoff 1 und 2, vorzugsweise mit einer mittleren Teilchengröße von 0,5 bis 10µm, besonders bevorzugt von 1 bis 6um, der Hilfsstoffmischung beigemischt. Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Inhaltionspulver durch Mahlen und Mikronisieren sowie durch abschließendes Mischen der Bestandteile sind aus dem Stand der Technik bekannt. Die erfindungsgemäßen Inhaltionspulver können entweder in Form einer einzigen Pulvermischung, die sowohl 1 als auch 2 enthält oder in Form von separaten Inhalationspulvern, die lediglich 1 und 2 enthalten bereitgestellt und appliziert werden. 25

Die erfindungsgemäßen Inhalationspulver können mittels aus dem Stand der Technik bekannten Inhalatoren appliziert werden. Erfindungsgemäße Inhalationspulver, die neben 1 und 2 ferner einen physiologisch unbedenklichen Hilfsstoff enthalten, können beispielsweise mittels Inhalatoren appliziert werden, die eine einzelne Dosis aus einem Vorrat mittels einer Meßkammer, wie er in der US 4570630A beschrieben wird, oder über andere apparative Vorrichtungen, wie sie in der DE 36 25 685 A beschrieben werden. dosieren. Vorzugsweise werden die erfindungsgemäßen Inhalationspulver, die neben 1 und 2 physiologisch unbedenkliche Hilfsstoff enthalten, allerdings in Kapseln abgefüllt (zu sogenannten Inhaletten), die in Inhalatoren wie beispielsweise in der WO 94/28958 beschrieben, zur Anwendung gelangen.

Ein zur Anwendung der erfindungsgemäßen Arzneimittelkombination in Inhaletten besonders bevorzugter Inhalator ist Figur 1 zu entnehmen.

Dieser Inhalator (Handihaler) für die Inhalation pulverförmiger Arzneimittel aus Kapseln ist gekennzeichnet durch ein Gehäuse 1, enthaltend zwei Fenster 2, ein

Deck 3, in dem sich Lufteinlaßöffnungen befinden und welches mit einem über ein Siebgehäuse 4 befestigten Sieb 5 versehen ist, eine mit Deck 3 verbundene Inhalationskammer 6, an der ein mit zwei geschliffenen Nadeln 7 versehener, gegen eine Feder 8 beweglicher Drücker 9 vorgesehen ist, sowie ein über eine Achse 10 klappbar mit dem Gehäuse 1, dem Deck 3 und einer Kappe 11 verbundenes Mundstück 12.

Sollen die erfindungsgemäßen Inhalationspulver im Sinne der vorstehend gennannten bevorzugten Anwendung in Kapseln (Inhaletten) abgefüllt werden, bieten sich Füllmengen von 1 bis 30mg, bevorzugt von 3 bis 20mg, bevorzugt 5 bis 10 mg Inhalationspulver pro Kapsel an. Diese enthalten erfindungsgemäß entweder gemeinsam oder jeweils die bereits vorstehend für 1 und 2 genannten Dosierungen pro Einmalgabe.

Die folgenden Beispiele dienen einer weitergehenden Erläuterung der vorliegenden Erfindung, ohne den Umfang der Erfindung allerdings auf die nachfolgenden beispielhaften Ausführungsformen zu beschränken.

#### Formulierungsbeispiele

25 A) Inhaltionspulver:

1)

Bestandteile	µg pro Kapsel
Tiotropiumbromidmonohydrat	10,8
Salmeterol-salz (2.1)	35
Lactose	4954,2
Summe	5000

2)

Bestandteile	μg pro Kapsel
Tiotropiumbromidmonohydrat	21,7
Salmeterol-salz (2.23)	75
Lactose	4903,3
Summe	5000

3)

	T
Bestandteile	μġ pro Kapsel
Tiotropiumbromidmonohydrat	22,5
Salmeterol-salz (2.1)	80,5
Lactose	4897
Summe	5000

5 4)

Bestandteile	μg pro Kapsel
Tiotropiumbromid x H2O	22,5
Salmeterol-salz (2.23)	95,5
	4828-
Summe	5000

10

15

20

25

30

35

# Patentansprüche

- Arzneimittel gekennzeichnet durch den Gehalt an einem oder mehreren Tiotropiumsalzen (1) in Kombination mit einem oder mehreren schwerlöslichen Salmeterolsalzen (2), wobei die Salmeterolsalze 2 in Wasser eine Löslichkeit von 0,1 mg/ml oder weniger aufweisen.
- Arzneimittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirkstoffe 1 und 2 entweder gemeinsam in einer einzigen Darreichungsform oder in zwei getrennten Darreichungsformen enthalten sind.
- Arzneimittel nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß

   in Form des Chlorids, Bromids, Iodids, Methansulfonats, para-Toluolsulfonats
   oder Methylsulfats, bevorzugt in Form des Bromids enthalten ist.
- 4) Arzneimittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß 2 ausgewählt ist aus den Säureadditionssalzen des Salmeterols 2' mit einer der nachstehend genannten Säuren: 2-Hydroxy-1-naphthoesäure, 3,5-Dichlorsalicylsäure, Furan-2-carbonsäure, 2,5-Dihydroxy-terephthalsäure, Zimtsäure. Triphenvlessissäure, 4-Phenvlzimtsäure, Blohenyl-2-carbonsäure.
  - 4-Trifluormethylzimtsäure, 9-Fluorenylidenessigsäure, 3-(2-Naphthyl)acrylsäure, 3-(1-Naphthyl)acrylsäure, 1-Naphthoesäure.
    - 2.6-Dichlorbenzoesäure, 3,4-Dichlorbenzoesäure, 3,5-Dichlorbenzoesäure,
    - 4-Brombenzoesäure, 4-Trifluormethylbenzoesäure, 4-Isopropylbenzoesäure,
    - 4-tert.-Butylbenzoesäure, 3-(3-Indolyl)acrylsäure, 2,4-Dichlorzimtsäure,
    - 2,6-Dichlorzimtsäure, 2,5-Dimethoxy-zimtsäure, 2-Trifluormethylzimtsäure,
    - 3-Trifluormethylzimtsäure, 3-Chlorzimtsäure, 3,4-Dichlorzimtsäure,
    - 4-Bromzimtsäure, 4-Chlorzimtsäure, 4-Methoxyzimtsäure, 4-Fluorzimtsäure,
    - 4-Isopropylzimtsäure, 4-tert.-Butylzimtsäure, 2,6-Difluorzimtsäure,
    - 2,4-Difluorzimtsäure, 3,4-Difluorzimtsäure, 2,4,5-Trifluorzimtsäure,
    - 3,4,5-Trifluorzimtsäure, 3-Methoxysalicylsäure, 4-Methoxysalicylsäure,
    - 5-Methoxysalicylsäure, 4-Methylsalicylsäure, 5-Aminosalicylsäure,
    - 3-Chlorsalicylsäure, 5-Sulfosalicylsäure, 5-Acetylsalicylsäure,
    - 3,5-Diiodsalicylsäure, Isochinolin-1-carbonsäure, 9-Fluorencarbonsäure,
    - 9-Fluorenon-1-carbonsäure, 3,5-Diisopropyl-salicylsäure oder Diflunisal.

15

.20

25

30

- Arzneimittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß <u>2</u> ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus den folgenden Salzen:
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-phenylcinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-trifluoromethyl-cinnamat-Salz;
  - $\label{eq:4-hydroxy-alpha-hydroxy} \begin{tabular}{ll} -4-Hydroxy-\alpha^1-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3,4-dichlor-cinnamat-Salz; \end{tabular}$
- 4-Hydroxy-α'-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2.4-dichlor-cinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-cinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy-α'-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3-(2-naphthyl)acrylat-Salz;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3-(1-naphthyl)acrylat-Saiz;
  - A-Hydroxy-a' [[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2,6-dichlor-cinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2,5-dimethoxy-cinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy-a' [[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2-trifluoromethyl-cinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3-trifluoromethyl-cinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy-α<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3-chlor-cinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-brom-cinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-chlor-cinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-methoxy-cinnamat-Salz;
    - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-fluor-cinnamat-Salz;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-isopropyl-cinnamat-Salz;
  - $\label{eq:4-hydroxy-alg} 4- \text{Hydroxy-}\alpha^1- \text{[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-tert-butyl-cinnamat-Salz;}$

WO 03/024452 PCT/EP02/09974

4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2,4-difluor-cinnamat-Salz;

- $\label{eq:4-hydroxy-al-fifte-dependence} 4-Hydroxy-a^1-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3,4-diffuor-cinnamat-Salz;$
- 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2,4,5-trifluor-cinnamat-Salz;

und  $4-Hydroxy-\alpha^1-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-$ 

1...

10

15

25

30

35

3.4.5-trifluor-cinnamat-Salz.

- 6) Arzneimittel nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß 2
  - ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus den folgenden Salzen:
  - $\label{eq:def-def-def} \begin{tabular}{ll} $4$-Hydroxy-$\alpha^1$-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-5-(2,4-difluorphenyl)salicylat-Salz; \end{tabular}$
  - $\label{eq:4-hydroxy-a} \begin{tabular}{ll} $-4$-hydroxy-$\alpha^1$-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3,5-diisopropyl-salicylat-Salz; \end{tabular}$
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-chlor-salicvlat-Salz;
- 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3,5-dichlor-salicylat-Salz;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-{4-phenylbutoxy}-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-2,5-dihydroxyterephthalat-Salz (Base : Säure = 1:2);
  - 4-Hydroxy-a<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3-methoxysalicvlat-Salz;
  - 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-methoxysalicylat-Salz;
  - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-5-methoxysalicylat-Salz;
  - 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-4-methylsalicvlat-Salz:
    - 4-Hydroxy- $\alpha^1$ -[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-5-aminosalicvlat-Salz;
    - 4-Hydroxy-α<sup>-1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3-chlorsalicvlat-Salz:
    - 4-Hydroxy-α¹-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-5-sulfo-salicvlat-Salz:
    - $\label{eq:4-hydroxy-alpha-def} 4-Hydroxy-\alpha^1-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-5-acetylsalicylat-Salz;$

PCT/EP02/09974 WO 03/024452 21

und

15

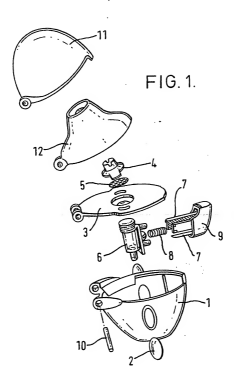
20

25

35

4-Hydroxy-α<sup>1</sup>-[[[6-(4-phenylbutoxy)-hexyl]-amino]-methyl]-1,3-benzoldimethanol-3.5-diiodsalicylat-Salz.

- Arzneimittel nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß 7) 5 die Gewichtsverhältnisse von Tiotropium 1 zu Salmeterol 2 "in einem Bereich von 1:300 bis 30:1, bevorzugt von 1:230 bis 20:1 liegen.
- Arzneimittel nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß eine einmaliger Applikation einer Dosierung der Wirkstoffkombination 1' und 2' 10 von 0,01 bis 1000µg, bevorzugt von 0,1 bis 200µg entspricht.
  - Arzneimittel nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß es in Form eines für die Inhalation geeigneten Pulvers vorliegt.
  - 10) Arzneimittel nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Inhalationspulver ist, welches 1 und 2 im Gemisch mit geeigneten physiologisch unbedenkliche Hilfsstoffen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Monosaccharide, Disaccharide, Oligo- und Polysaccharide, Polyalkohole, Salze, oder Mischungen dieser Hitfsstoffe miteinandenthält.
    - 11) Inhalationspulver nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß der Hilfsstoff eine maximale mittlere Teilchengröße von bis zu 250µm, bevorzugt zwischen 10 und 150µm aufweist.
  - 12) Kapseln gekennzeichnet durch einen Gehalt an Inhaltionspulver nach Anspruch 10 oder 11.
- 13) Arzneimittel nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Inhalationspulver ist, welches als Bestandteile lediglich die Wirkstoffe 1 und  $\underline{2}$ 30 enthält.
  - 14) Verwendung einer Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 13 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Atemwegserkrankungen.
  - 15) Verwendung nach Anspruch 14 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Asthma oder COPD.



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter >nat Application No PCT/EP 02/09974

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/46 A61K31/137 A61P11/06 A61P11/08

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7  $$\rm A61K$$ 

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents ere included in the fields searched

Electronic deta bese consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

C. DOCUME	INTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to delm No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
Ρ,Χ	WO 02 38154 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA ;NAGEL JUERGEN (DE); SCHMELZER CHRISTE) 16 May 2002 (2002-05-16) Seiten 17-22, Ansprüche 1-3	1-3,7-15
x	WO 00 69468 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA; BOZUNG KARL HEINZ (DE); WALLAND ALEXA) 23 November 2000 (2000-11-23) cited in the application Seite 10, zweite Zubereitungsform, Ansprüche 7, 11	1-3,7-15

X Further documents are tisted in the continuation of box C.	Patent family members ere listed in ennex.
* Special categories of clied documents:  "At document defining the general state of the art which is not constituted to be of particular to the constituted to be of particular to the constituted to be of particular to the constituted of the constituted of the constituted that the constituted of t	This ter document published after the international filing date or priority date and not for conflict with the application but chief to understand the principle or through understand the principle or through understand the principle or through understand the conflict of particular internations to consider the conflict of particular internations to consider the conflict of particular internations the claimed internation control or particular internations the claimed the results of particular internations the claimed internation committed extends the conflict of particular internations the conflict of the conflict of particular internations the conflict of the con
Date of the actual completion of the international search	Date of matting of the internetional search report
13 December 2002	19/12/2002
Name and mailing address of the ISA European Patent Ciffce, P.B. 5818 Petenthaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Ts. 31 551 epo nl, Fax: (+31-70) 340-2016	Authorized officer Kleidernigg, O

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter at Application to PCT/EP 02/0997

		10.72. 02.00	
(Continuat	ion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where eppropriate, of the relevant passages	Rele	vant to claim No.
alegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the footian passages		
	REES P J: "BRONCHODILATORS IN THE THERAPY OF CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE" EUROPEAN RESPIRATORY MONOGRAPH, EUROPEAN RESPIRATORY SOCIETY JOURNALS LTD., SHEFFIELD,, GB, vol. 7, no. 7, 1998, pages 135-149, XPO00937584 ISSN: 1025-448X ganzes Dokument		1-15
A	BARNES P J: "Chronic obstructive pulmonary disease: new opportunities for drug development" TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES, ELSEYIER TRENDS JOURNAL, CAMBRIDGE, GB, vol. 19, no. 10, October 1998 (1998-10), pages 415-423, XP004156947 ISSN: 0165-6147 ganzes Dokument	,	1-15

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

.... rmation on patent family members

Inted nal Application No

					PC1/EP 02/099/4		
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date	
WO 0238154	Α	16-05-2002	DE AU WO	10056104 2791002 0238154	2 A	23-05-2002 21-05-2002 16-05-2002	
WO 0069468	A	23-11-2000	DE AU BG BR CN CZ WO EP HU NO SK TR US US	1992169: 4754501 106099: 0010499: 135046: 2001405: 006946: 117883: 020110: 2001535: 1637200: 20010323: 200211568: 645552: 643302	0 A 5 A 6 A 5 T 5 A 6 A 1 A 1 A 2 A 1 A 2 A 1 A 2 A 1 A 3 A 2 A 3 A 2 A 3 A 4 A 3 A 4 A 4 A 4 A 5 A 6 A 7 A 7 A 8	16-11-2000 05-12-2000 28-06-2002 26-02-2002 22-05-2002 13-02-2002 23-11-2000 13-02-2002 28-09-2002 02-11-2001 05-03-2002 22-04-2002 22-08-2002 24-09-2002 13-08-2002	

Form PCT/ISA/210 (petent family ennex) (July 1982)

	INTERNATIONALER RECHERCHENBERIC	тн	PCT/EP 02	ktenzelchen /09974		
A. KLASSII IPK 7	rizierung des anmeldungsgegenstandes A61K31/46 A61K31/137 A61P11/0	6 A61P11/	08			
Nach der Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssilikation und der IPK				
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE					
IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61K					
	te eber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Verötfentlichungen, so					
Während de	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Deienbenk (N	ame der Detenbank u	nd evtl. verwendete	Suchbegriffe)		
EPO-In	ternal, WPI Data, CHEM ABS Data					
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Ketegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht komm	enden Telle	Belr. Anspruch Nr.		
P,X	WO 02 38154 A (BOEHRINGER INGELHE ;NAGEL JUERGEN (DE); SCHMELZER CH 16. Mai 2002 (2002-05-16) Seiten 17-22, Ansprüche 1-3			1-3,7-15		
X	WO 00 69468 A (BOEHRINGER INGELHE ;BOZUNG KARL HEINZ (DE); WALLAND 23. November 2000 (2000-11-23) in der Anmeldung erwähnt Seite 10, zweite Zubereitungsform Ansprüche 7, 11	ALEXA)		1-3,7-15		
		-/				
		,				
L^ entr	lere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	<u> </u>	Patentfamilie			
"A" Veröffe aber n "E" älleres Anmel "L" Veröffe scheir anderr soll od eusge "O" Veröffe eine B	is Katagonien von angegebenen Veröffentlichungen : erichtung, die den eiligenehen Stand der Tachnik definiert, leich als Besondern bedienstem auszesthen ist seine dem internetionalen interne	oder dem Prioritat Anmeldung incht i Erfindung zugrunc Theorie angegebe "X" Veröffenllichung vo kann eilein aufgru erfinderischer Tätl "Y" Veröffentlichung vo kann nicht als auf werden, wenn die Veröffentlichungen	sciatum verorentici collidiert, sondern ni dellegenden Prinzips in Ist on besonderer Bede nid dieser Veröffentill gkeit beruhend betr in besonderer Bede erfinderischer Tätig Veröffentilichung mi für einen Fachmann für einen Fachmann			
	Detum des Abschlusses der infernationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts					

Neme und Postanschrift der Internetionalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamut, P.B. 5618 Patentilaan 2 NL – 2290 HV Rijsvijk Tel. (+31-70) 340-2400, Tx. 31 651 epo nl, Fazc (+31-70) 340-3018 Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1892)

13. Dezember 2002

19/12/2002

Bevollmächtigter Bediensteter Kleidernigg, O

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter sales Aktenzeichen
PCT/EP 02/09974

	PCT/EP 02/0997						
C.(Fortsctzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN							
Categorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Telle	Betr. Anspruch Nr.				
A	REES P J: "BRONCHODILATORS IN THE THERAPY OF CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISCASE" EUROPEAN RESPIRATORY MONOERAPH, EUROPEAN RESPIRATORY SOCIETY JOURNALS LTD., SHEFFIELD., GB, Bd. 7, Nr. 7, 1998, Seiten 135-149, XP000937584 ISSN: 1025-448X ganzes Dokument		1-15				
А	BARNES P J: "Chronic obstructive pulmonary disease: new opportunities for drug development"  TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES, ELSEVIER TRENDS JOURNAL, CAMBRIDGE, GB, Bd. 19, Nr. 10, Oktober 1998 (1998-10), Seiten 415-423, XP004156947 ISSN: 0165-6147 ganzes Dokument		1-15				
	<del></del> .						
		•					
	·						
			,				

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichur....... Jie zur seiben Patentfamilie gehören

Inter ales Aktenzeichen PCT/EP 02/09974

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
WO	0238154	Α.	16-05-2002	DE	10056104 A1	23-05-2002
				AU	2791002 A	21-05-2002
				WO	0238154 A1	16-05-2002
- WO	0069468	Α	23-11-2000	DE	19921693 A1	16-11-2000
	0005100	"	20 11 2000	ĀŪ	4754500 A	05-12-2000
				BG	106095 A	28-06-2002
				BR	0010498 A	26-02-2002
				CN	1350465 T	22-05-2002
				CZ	20014055 A3	13-02-2002
				WO	0069468 A1	23-11-2000
				ĒΡ	1178832 A1	13-02-2002
				HU	0201103 A2	28-09-2002
				NO	20015359 A	02-11-2001
				SK	16372001 A3	05-03-2002
				TR	200103233 T2	22-04-2002
				US	2002115681 A1	22-08-2002
				ÜS	6455524 B1	24-09-2002
				ÜS	6433027 B1	13-08-2002